Best Available Copy

1. 63-95449, Apr. 26, 1988, SILVER HALIDE PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL WAVING IMPROVED LIGHTFASTNESS OF $\underline{\text{DYE}}$ IMAGE; SHUICHI SUGITA, SE al., GOJC 1938, GOJC 7*26

wi-95449

L3: 4 of 14

,3~95449

L3: 4 of 14

BSTRACT:

PURPOSE: To improve lightfastness of magenta dye image, without generating axiliary absorption due to a formed magenta dye by incorporating at least one of a specific magenta coupler and at least one of a specific compd. to the titled material.

CONSTITUTION: The titled material comprises at least one of the magenta soupler shown by formula I and at least one of the compd. shown by formula II. In formula I, I is a nonmetal atomic group necessary for forming a sitrogen contg. heterocyclic ring, X is hydrogen atom or a group capable of eleasing by reacting with an oxidant of a color developing agent, R is sydrogen atom or a substituent. In formula II, R.sub.1 is alkyl, cycloalkyl, lkenyl, or aryl group, etc., R.sub.2 is a group capable of substituting to a senzene ring, (m) is an integer of O.approx.4, R.sub.3 and R.sub.4 are each sydrogen atom, or the same meaning to that of R.sub.1. Thus, the

.3-95449

L3: 4 of 14

ightfastness of the magenta dye image is improved.

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-95449

@Int_Cl.4

量別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)4月26日

G 03 C 7/38

7915-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全20頁)

9発明の名称

色素画像の光堅牢性が改良されたハロゲン化銀写真感光材料

②特 顕 昭61-241746

金出 顧 昭61(1986)10月11日

88 伊新 明者 杉 吉 本 11 伊発 明者 伊発 明 冶 子 子 四點 明 金 者 伊発 明 仲 Ш ①出 関 人 コニカ株式会社 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

明 梅 曾

弁理士 市之類 宮夫

1. 発明の名称

30代理人

色素蓄象の光医字性が改良されたハロゲン化 銀写真感光材料

2. 特許請求の範囲

下記一般式【M-I】で表わされるマゼンタカプラーの少なくとも1つおよび下記一般式【I】で表わされる化合物の少なくとも1つを含有することを特徴とするハロゲン化能写真感光材料。

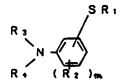
一股式[M·I]

【式中、乙は含量素複素度を形成するに必要な 非金属原子群を表わし、数乙により形成される環 は最換基を有してもよい。

X は水素原子または発色環像主要の変化体との 反応により組設しうる基を表わす。

またRは水素原子または置換品を表わす。)

一般式[I]



【式中、R1 は、アルキル基、シクロアルキル 3、アルケニル基、アリール基、複素環基、アシ ル基、有機関化水素基、アルキルスルホニル基又 はアリールスルホニル基を表わし、R2 はペンゼ ン理に置換可能な基を表わす。B は 0 ~ 4 の 葉女 を表わす。B が 2 以上のとき、R2 は同一であっ ても、異なってもよい。R2 同窓で感を形成して もよく、R2 は一 0 R1 と遠を形成してもよい。

R3 およびR4 はそれぞれ水素原子またはR1 と四様な基をあらわす。ただしR3、R4 は周時に水素菓子であることはない。]

3. 発明の詳細な製明

[直集上の利用分野]

本発明は形成される色素基盤が無や光に対して安定で、しかもスティンの発生が防止されたハロ

ゲン化量写真感光材料に関する。

[発明の意義]

ハロゲン化理写真感光材料より得られる色素語 他は、長時間光に唱されても、高端、高級下に保 存されても支殖色しないことが望まれ、また、ハ ロゲン化維写真端光材料の未発色部が光や遊憩で 黄変(以下、Yーステインと称する)しないもの が望まれている。

マゼンタ色景画を形成用のカアラーとしては例えばピラゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピラゾロトリアゾールまたはインダゾロン系カアラーが知られている。

しかしながら、マゼンタカプラーの場合、未発 色部の凝熱によるY-ステイン、色素画像部の光 による磁色がイエローカプラーヤシアンカプラー に比べて極めて大きくしばしば問題となっている。

マゼンタ色素を形成するために広く使用されているカプラーは、1、2ーピラゾロー5ーオン類である。この1、2ーピラゾロー5ーオン類のマゼンタカプラーから形成される色素はSSOna 付近

の主吸収以外に、430mm 付近の割吸収を有していることが大きな問題であり、これを解決するために確々の研究がなされてきた。

例えば米国特許 2.343,703号、英国特許第 1,0 59,994号等に記載されている 1 、2 ーピラゾロー 5 ーオン類の 3 位にアニリノ基を有するマセンタ カプラーは上記閣吸収が小さく、特にプリント用 カラー副発を得るために有用である。

しかし、上記マゼンタカプラーは、高色保存性、特に先に対する色素画像の整準性が著しく劣って. おり、未発色部のY-ステインが大きいという欠点を有している。

上記マゼンタカプラーの430nm 付近の譲吸収を減少させるための別の手段として、英国特許 1,047,612号に記載されているピラゾロペンズイミダゾール類、米国特許 3,770,447号に記載のインダゾロン類、また間 3,725,067号、英国特許 1,252,418号、周 1,334,515号に記載の1 Hーピラゾロ【5、1 ー c 】 - 1、2、4 - トリアゾール型カプラー、特別昭 59-171956号、リサーチ・ディス

クロージャーN 0.24,531に記載の1H-ピラゾロ [1 . 5 - b] - 1 . 2 . 4 - トリアソール型カ プラー、リサーチディスクロージャーNo.24,626 に記載の1H-ピラゾロ【1.5-c 】-1.2. 3 - トリアゾール型カプラー、特務昭 59-162548 号、リサーチ・ディスクロージャーN 0.24,531に 足載の1H-イミダゾ[1.2-b]-ピラゾー ル型カプラー、特別昭60-43659号、リサーチ・デ ィスクロージャーN o. 24, 230記載の 1 H – ピラゾ ロ〔1,5-b 】ピラソール型カプラー、特質組 60-33552月、リサーチ・ディスクロージャー N 0.24,220記載の1H-ピラソロ【1.5-4】 テトラゾール型カプラー等のマゼンタカプラーが 世界されている。これらの内、1H-ピラゾロ [5 . 1 - c] - 1 . 2 . 4 - トリアソール母カ プラー、1 H - ピラソロ[1,5-b]-1.2. 4-トリアゾール型カプラー、1H-ピラゾロ 〔1、5-c〕-1、2、3-トリアソール量カ プラー、1H-イミダソ〔1,2-b〕ピラソー ル型カプラー、1H-ピラソロ【1.5-d】ピ゜

ラゾール型カプラーおよび1H-ピラソロ [1 . 5 - 6] テトラソール型カプラーから形成される色素は、430mm 付近の副吸収が前記の3位にアニリノ番を有する1 . 2 - ピラソロー5 - オンの対象に比べて著しく小さく色再現上好ましく、さらに、光、熱、温度に対する未発色があり、スティンの発生も極めて小さく好ましい利点を有するものである。

しかしながら、これらのカアラーから形成されるアゾメチン色素の光に対する歴年性は若しく低く、その上、前記色素は光により変色し易く、符にプリント系ハロゲン化量カラー写真感光材料の性能を著しぐ損なうものである。

また、特別昭 59-125732号には、1 Hーピラソロ [5.1-c]-1.2.4-トリアゾール型マセンタカアラーに、フェノール系化合物、または、フェニルエーテル系化合物を併用することにより、1 H - ピラゾロ [5.1-c]-1.2.4-トリアゾール型マセンタカアラーから得られるマセンタ色素画像の光に対する要率性を改良す

る技術が提案されている。しかし上記技術においても、故記マゼンタ色素画像の光に対する磁色を防止するには未だ十分とはいえず、しかも光に対する変色を防止することはほとんど不可能であることが認められた。

また、特別収61-72246号には、ピラゾロアゾール型マセンタカプラーに、アミン系化合物を併用することにより、ピラゾロアゾール型マセンタカプラーより得られるマセンタ色素画像の光に対する磁色を防止すると同時に、光に対する変色を防止する技術が示されている。

上記技術においては、確かにマゼンタ色素面像の光に対する変色を防止する効果は著しいものがあるが、光に対する褪色を防止する効果は未だ不十分であり、より一層の改良が望まれている。

[発明の目的]

本発明の第1の目的は、形成されるマゼンタ色素の副吸収がなく、マゼンタ色素画像の光に対する翌年性が著しく改良されたハロゲン化銀写真感光材料を提供することにある。

- RX [I]

式中、R:は、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アリール基、複素理基、アシル基、有提供化水素基、アルキルスルホニル基又はアリールスルホニル基を表わし、R:はペンゼン環に置換可能な基を表わす。B は 0 ~ 4 の整度を表わす。B が 2 以上のとき、R:2 は同一であっても、 Q なってもよい。R:2 は - OR:1 とほを形成してもよい。

R3 およびR4 はそれぞれ水素原子またはR1 と四様な基をあらわす。ただしR3、R4 は四時に水素原子であることはない。



本見明の第2の目的は、光、穏急に対して未発。 色部のY-スティンの発生が防止されたハロゲン 化量写真感光材料を提供することにある。

[発明の構成]

本発明の上記目的は、ハロゲン化量写真感光が 料に下記一般式 [M-I]で表わされるマゼンタ カプラーの少なくとも1つおよび下記一般式 [I] で表わされる化合物の少なくとも1つを含有せし めることによって選択される。

- 股式 [M - I]

式中、乙は含質素複素環を形成するに必要な非 金属原子師を表わし、該乙により形成される既は 重換器を有してもよい。

Xは水素原子または発色現象主義の酸化体との 反応により建設しうる基を表わす。

またRは水素菓子または置換基を表わす。

[発明の具体的構成]

本発明に係る前記一般式(MーI)

一姓式 [M-I]



で扱わされるマゼンタカプラーに於いて、乙は含 窒素複素或を形成するに必要な非金異原子群を表 わし、彼乙により形成される環は重換器を有して もよい。

X は水素原子又は発色現像主義の酸化体との反応により種関しうる器を表わす。

又Rは水素原子又は産換器を表わす。

Rの表わす屋換者としては特に質良はないが、 代表的には、アルキル、アリール、アニリノ、ア シルアミノ、スルホンアミド、アルキルチオ、ア リールチオ、アルケニル、シクロアルキル等の各 着が挙げられるが、この他にハロゲン原子及びシ クロアルケニル、アルキニル、ヘテロ環、スルホ ニル、スルフィニル、ホスホニル、アシル、カル パモイル、スルファモイル、シアノ、アルコキン、 アリールオキシ、ヘテロ環オキシ、シロキシ、アシルオキシ、カルパモイルオキシ、アミノ、アルキルアミノ、イミヤ、ウレイド、スルファモイルアミノ、アルコキシカルボニルアミノ、アリールオキシカルボニル、ヘテロ環チオの各番、ならびにスピロ化合物機器、有機変化水素化合物

Rで扱わされるアルキル番としては、皮質数1~32のものが好ましく、質値でも分枝でもよい。 Rで扱わされるアリール番としては、フェニル 法が好ましい。

Rで表わされるアシルアミノ者としては、アルキルカルポニルアミノ者、アリールカルポニルアミノ者、アリールカルポニルアミノ者等が挙げられる。

Rで使わされるスルキンアミド番としては、アルキルスルホニルアミノ番、アリールスルホニルア・ノ番等が挙げられる。

Rで表わられるアルキルチオ者、アリールチオ 毎におけるアルキル食分、アリール食分は上記R

イル基、アリールスルファモイル基準!

アシルオキシ番としてはアルキルカルボニルオ キシ番、アリールカルボニルオキシ番等:

カルパモイルオキシ番としてはアルキルカルパ モイルオキシ番、アリールカルパモイルオキシ番 ***

クレイド番としてはアルキルクレイド番、アリールクレイド番等;

スルファモイルアミノ番としてはアルキルスルファモイルアミノ番、アリールスルファモイルアミノ番

へテロ球器としては5~7 貝のものが好ましく、 具体的には2~7 リル番、2~テエニル番、2~ ヒリミジニル番、2~ベンゾナアゾリル番等;

ヘテロ環オキシ番としては5~7月のヘテロ環 を有するものが好ましく、例えば3。4。5。6 ーテトラヒドロピラニルー2ーオキシ番、1ーフェニルテトラゾールー5ーオキシ番等;

へテロ双チオ番としては、5~7貝のヘテロ項 ナオ番が紆ましく、例えば2~ビリジルチオ番、 で表わるれるアルキル番、アリール番が挙げられ ェ

Rで表わされるアルケニル省としては、炭素象 2~32のもの、シクロアルキル省としては炭素 数3~12、特に5~7のものが好ましく、アルケニル省は官領でも分岐でもよい。

Rで表わされるシクロアルケニル書としては、 農業数3~12、特に5~7のものが好ましい。

Rで表わられるスルホニル番としてはアルキルスルホニル番、アリールスルホニル番等;

スルフィニル番としてはアルキルスルフィニル番、アリールスルフィニル番号;

ホスホニル番としてはアルキルホスホニル番、 アルコキシホスホニル番、アリールオキシホスホ ニル番、アリールホスホニル番等!

アシル番としてはアルキルカルポニル番、アリールカルポニル番等:

カルパモイル著としてはアルキルカルパモイル 番、アリールカルパモイル番等;

スルファモイル当としてはアルキルスルファモ

2 - ペンゾチアゾリルチオ番、2 , 4 - ジフェノキシー1 , 3 , 5 - トリアゾールー6 - チオ番等; シロキシ番としてはトリノチルシロキシ番、トリエチルシロキシ番、トリエチルシロキシ番、ジノチルブテルシロキシ番

イミド番としてはコハク酸イミド番、3ーヘア クアシルコハク酸イミド番、フクルイミド番、グルクルイミド番等;

スピロ化合物残器としてはスピロ [3.3] へ プクンー1ーイル等;

有物炭化水素化合物残蓄としてはピシクロ [2.2、1] ヘプタンー1ーイル、トリシクロ [3.3、1、1^{***}] アカンー1ーイル、7。7ーツノチルーピンクロ [2.2、1] ヘプタンー1ーイル等が挙げられる。

Xの表わす発色現像主張の酸化体との反応により意見しまる器としては、例えばハロゲン原子 (塩素原子、臭素原子、ファ素原子等)及びアルコキン、アリールオキン、ヘテロ環オキン、アシルオキン、スルホニルオキン、アルコキンカルボ ニルオキシ、アリールオキシカルボニル、アルキルオキザリルオキシ、アルコキシオキザリルオキシ、アルコキシオキザリルオキシ、アルキルナオ、アリールナオ、アシルアミノ、スルホンアミド、N原子で結合した合宜器へテロ環、アルキルオキシカルボニルアミノ、アリールオキシカルボニルアミノ、カルボキシル、

(R1' は対記Rと両機であり、2' は対記乙と両機であり、R1' 及びR1' は水素原子、アリール器、アルキル器又はヘテロ環番を表わす。) 等の各番が挙げられるが、好ましくはヘロゲン原子、特に塩素原子である。

又乙又は乙。により形成される合意気視素減と しては、ピラゾール減、イミダゾール道、トリア ゾール選又はテトラゾール選等が挙げられ、背記 環が有してもよい信益者としては貧犯又について

一姓式 [M-W]

対記一姓式(MーI)~[MーT] に於いてR。 ~R。及びXは対記R及びXと問題である。

又、一般式 [Mー]] の中でも好ましいのは、 下記一般式 [MーVI] で表わをれるものである。

一般式[M-图]

式中Ri,X及びZ: は一世式 [Mー[] におけるR, X及びZと問題である。

育記一般式 [MーI] ~ [MーII] で表わるれるマゼンタカプラーの中で特に好ましいものは一位式 [MーII] で表わるれるマゼンタカプラーである。

育記複葉環上の意挽器R及びR。として最も好ましいのは、下記一般式 [Mー区] により扱わされるものである。

述べたものが挙げられる。

一世式 [M-[] で扱わされるものは更に具体的には例えば下記一位式 [M-[] - [M-Y]]により扱わされる。

一姓式 [M-I]

一姓式 [M-E]

一姓式 [M-8]

一投式 [M-V]

一般式 [M-N]

一姓式[州一江]

式中 $R_{**}R_{**}$ 及 UR_{**} はそれぞれ育記Rと同表である。

又、韓紀ReeRie及URiiの中の2つ例えば ReをRieは結合して臨初又は不臨和の環(例えばシクロアルカン、シクロアルケン、ヘテロ環) を形成してもよく、更に該環にRiiが結合して有 構造化水素化合物残器を構成してもよい。

一般式【MーII】の中でも好ましいのは、

(i) R。~Riiの中の少なくとも2つがアルキル番の場合、(ii) R。~Riiの中の1つ例えば Riiが水景原子であって、色の2つR。とRiiが 結合して模元炭素原子と共にシクロアルキルを形成する場合、である。

更に (i) の中でも好ましいのは、R。~R., の中の 2 つがアルキル番であって、他の 1 つが水 素属子又はアルキル番の場合である。

文、一姓式[Mーl]における乙により形成さ

れる双及び一般式 [Mー性] におけるで、により形成される双が有してもよい置換器、並びに一般式 [Mー性] におけるR。-R。としては下記一般式 [MーX] で扱わされるものが好ましい。

一姓式 [M-X]

- R'- SO:- R'

式中R! はアルキレン番を、R! はアルキル番、 シクロアルキル番叉はアリール番を表わす。

R! で示されるアルキレン書は好ましくは直側部分の炭素数が2以上、より好ましくは3ないし6であり、直鎖。分岐を関わない。

R¹ で示されるシクロアルキル番としては5~ 6 貝のものが好ましい。

以下に本発明に係る化合物の代表的具体例を示す。

以自

l

2

*-so.-{_}>-он

3

4

5

ε

7

8

9

1.0

1 1

12

1 3

2 2

H,C CH H H H N N N (CH,), CO C...H.

2 1 (t)C,H, H, N, N, CH,),SO,C,,H,,

(t)C,H, C,H, N, C,HCH,SO,C,,H,,
CH,

(t)C,H, N, CH, N-N-1 C-CH, SO,C,H,, H.C. CH H CH.CHO SO. OH

(t)C,H, H OC,H,
N-N-(CH,):SO,-C,H,,(t)

C1 H
(t)C.H. N CH,
N CH,
CH,
CH,
CH,

27
(t) C.H., N CH., C.H., (t)
N CH., CH., SO., NHCOCH.O., T.C., H., (t)

以下余白

$$H_sC$$
 $\downarrow I$
 $\downarrow I$

5 1

5 2

5 4

以上の本発明に係るマゼンタカプラーの代表的具体例の他に、本発明に係るマゼンタカプラーの具体例としては特徴的 61-9791号明報書の第66 頁~ 122頁に記載されている化合物の中でNo.1~4、6、8~17、19~24、26~43、45~59、61~ 104、106~ 121、123~162、164~ 223で示されるマゼンタカプラーを挙げることができる。

は主義日

並記一般式 [M-1]で表わされるマゼンタカ プラー(以下、本発明のマゼンタカプラーという) はジャーナル・オブ・ザ・ケミカル・ソサイアテ ィ (Journal of the Chemical Society), パ - キン (Perkin) [(1977) , 2047~2052、米 世特許 3,725,06?号、特舞昭59-99437号、商58-4 2045号、西 59-162548号、西 59-171958号、西 60 -33552号、四60-43659号、四 60-172982号及び両 60-190779号等を参考にして当業者ならば容易に 合成することができる。

太祝師のマゼンタカプラーは過常ハロゲン化量 1 モル当り 1 × 1 O 3 モル~ 1 モル、好ましくは 1×10 セモル~8×10 1 モルの範囲で用いる ことができる。

また本発明のマゼンタカプラーは他の種類のマ ゼンタカプラーと併用することもできる。

本見明者等は、穀重検討の結果、本発明の一般 式【M-I】で表わされるマゼンタカプラーと共 に、本発明の一般式[I]で表わされる化合物の 少なくとも一つを併用した場合、本発明のマゼン

タカプラーから舞られるマゼンタ色素調量の光に 対する安定性が飛躍的に向上する事を見い出した のである。

以後、特に新わりのない無り本発明に係る故記 一旦式【【】で示される化合物は、本発明に係る マゼンタ色素面重要定化剤と称する。

本発明に係るマゼンタカプラーと併せて用いら れる本発明に係るマゼンタ色素画象安定化剤はマ ゼンタ色素画像の光による遺色防止効果を有して

一般式〔Ⅰ〕で表わされる化合物について説明 t & .

一般式〔I〕において、Riで表わされるアル キル基は炭素数1~24の直鎖または分岐値のア ルキル基(例えばメチル基、エチル基、イソプロ ピル基、ヒープチル基、2-エチルヘキシル基、 ドデシル猫、tーオクチル猫、ペンジル番が好ま

Rı で表わされるシクロアルキル基は炭素数5 ~24のシクロアルキル基(例えばシクロペンチ

ル基、シクロヘキシル基等)が好ましい。

Rıで表わされるアルケニル基は炭素数3~ 24のアルケニル基(例えばアリル基、2、4-ペンテクエニル基等)が好ましい。

Rıで表わされるアリール基としては例えばフ ェニル益、ナフチル蓋等が挙げられる。

Riで表わされる複素理基としては例えばピリ ジル基、イミダゾリル基、チアゾリル基等が挙げ Sns.

Rıで表されるアシル基としては例えばアセチ ル基、ペンゾイル基等が挙げられる。

R:で表わされる有機炭化水素菌としては例え はピシクロ〔2,2,1〕ヘプチル最等が挙げら ns.

Rıで表わされるアルキルスルホニル基として は例えばドデシルスルホニル基、ヘキサデシルス ルホニル基等が挙げられ、アリールスルホニル基 としては例えばフェニルスルホニル基等が単げら ns.

RIで表わされるこれらの名誉はさらに置換基

を有するものも含み、例えばアルキル基の置換基 としては、ヒドロキシ苔、アルコキシ苺、アリー ル基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、アリ ールオキシ基、アルキルチオ基、カルバモイル基、 スルファモイル基、アルキルスルホニル基、アリ ールスルホニル基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲ ン菓子、カルボキシル基、アミノ碁、アリールア ミノ基、アルキルアミノ基、アルコキシカルボニ ル基、アシル基、アシルオキシ基等が挙げられ、 アルキル猛以外のR」で表わされる基の型換弧と しては、上記の重換蓄及びアルキル等が挙げられ る。R」として好ましいものはアルキル基である。

R2 で表わされるペンゼン環に登換可能な基は 代表的なものとして、ハロゲン原子、アルキル基、 アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ語、 アルキルチオ基、アリールチオ基、アシル等、ア シルアミノ基、スルホンアミド基(併えばアルキ ルスルホンアミド基、アリールスルホンアミド岛 等、アルコキシカルポニル器、カルパモイル器

- (例えばアルキルカルパモイル基、アリールカル

パモイル基等)、ウレイド基(例えばアルキルウレイド基、アリールウレイド基等)、スルファモイル基、アリールスルファモイル基、アリールスルファモイル基等)、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基等が挙げられるが、これらのうちR2として好ましいものはハロゲン原子、アルキル基、アルキルチオ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基である。R2で表わされる基はさらに置換基を有していてもよい。

a は 0 ~ 4 の整数を表わすが、好ましくは 0 ~ 2 である。

■ が 2 以上のとき、R 2 は同一であっても異なってもよく、R 2 内窓で理を形成してもよい。またR 2 は一〇R 1 と結合して理を形成してもよい。R 3 、R + は、それぞれ水素原子またはR 1 と同様な基をあらわす。ただしR 3 、R + は同時に水果原子にはなりえない。

ることができるが、好ましくは、パラ位である。 また、Rs、R+で表わされる関換基のうち、好 ましいものはアルキル基、アリール基、アシル基、 アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基で ある。

以下に一般式[I]で扱わされる本発明のマゼンタ色素面像安定化剤の代表例を以下に示すがこれによって最定されるものではない。

以方案自

$$B-2$$

$$C_1H_{11}$$
 N $SCH=CH-CH_1$

B-4

$$B-13$$

B - 19

B - 20

B-16

B – 17

B - 18

B-23

B - 24

B - 25

B - 26

B-29

8 - 31

B - 32

B - 33

B - 34

B - 39

$$(t)C_{\bullet}H_{11} - C_{\bullet}H_{11}(t)$$

$$(t)C_{\bullet}H_{11} - C_{\bullet}H_{11}(t)$$

B-40

B - 41

$$\begin{array}{c|c} CH_{\bullet} & \\ CH_{\bullet} & \\ \end{array} N \xrightarrow{\hspace{0.5cm} } SCCH_{\bullet}O \xrightarrow{\hspace{0.5cm} } C_{\bullet}H_{\Pi}(t)$$

B-42

B - 35

B - 36

B - 37

B - 38

B-44

B.- 45

以下、例示化合物の代表的な合成例を示す。 合成例 1 (例示化合物 8 - 1 の合成)

P ーニトロフェニルチオペンゼン23.1g を設置エチル溶液中 P d /C で選元し、推通後、砂酸エチルを減圧蒸留で除去し、アタノールー水の1:1 混合溶液500cc と、重皮酸カリウム3 O g を加えた。世洋運流下、アチルアロマイド41.1g を10分間で添加し、さらに6時間運復した。物質を応じ、有機関を減圧緩留した。物質は5.1gを物た。

この物質をFDマススペクトル及びNMRで同 足したところ目的物と周一のものであることが確 望された。

合成例2 (例示化合物B-2の合成)

p ーニトロドデシルチオペンゼン32.3g を酢酸エチル溶液中P g /C で運元し、濾過機、酢酸エチルを減圧透留で除去し、アタノールー水の1:1 混合溶液 500cc と、重炭酸カリウム3 O g を加えた。後洋連流下、アチルアロマイド41.1g を

取法は、マゼンタカプラー等の確水性素加制を通常、混点的 150℃以上の高沸点有機溶媒に、必要に応じ低沸点、及び/または水溶性有機溶媒を併用して溶解し、ゼラチン水溶液などの成水性パインダー中に界面活性剤を用いて乳化分散した後、目的とする製水性コロイド層中に最加すればよい。

本発明のハロゲン化級写真感光材料においては、 本発明のマゼンタ色素画像安定化剤の他に更に特 図記 61-188344号明確書の第 106~ 120頁に記載 されているマゼンタ色素画像安定化剤、即ち、同 明確由の一般式【X 世】で表わされるフェノール 系化合物およびフェニルエーテル系化合物を併用 することもできる。

以下、本発明のマゼンタ色素面像安定化剤に併用して好ましいフェノール系化合物およびフェニルエーテル系化合物の異体例を示す。

以經濟白

1 0 分離で返加し、さらに 6 時間速度した。反応 液を水洗し、有機器を減圧蒸留した。複数は、カ ラムクロマトグラフィーで行ない無色油状物 19.2g を増た。

この物質をFDマススペクトル及びNMRで四定したところ、目的物と周一のものであることが確認された。

本発明のマゼンタ色景画を安定化剤の使用値は、本発明のマゼンタカプラーに対して5~ 300モル %が好ましく、より好ましくは10~ 200モル%である。

本発明のマゼンタカプラーと本発明のマゼンタ 色質画像安定化用は同一層中で用いられるのが好ましいが、波カプラーが存在する層に耐接する層 中に数安定化剤を用いてもよい。

本発明のマゼンタカプラー、本発明のマゼンタ色素画像安定化剤等の疎水性化合物は、固体分散法、ラテックス分散法、水中油調型乳化分散法等程々の方法を用いてハロゲン化盤写真感光材料へ器加することができる。例えば水中油流型乳化分

PH - 4

均量余白

このフェノール系化合物もしくはフェニルエーテル系化合物を併用する場合は、本発明のマゼンタ色素画像安定化剤に対して 200モル%以下が好ましく、より好ましくは 140モル%以下の量で使用することである。

適量の前記フェノール系化合物及びフェニルエーテル系化合物を前記本発明のマゼンタ色素画像 安定化剤と併用した場合は、併用による相割効果が認められる場合もある。

本発明のハロゲン化便写真感光材料は、例えばカラーのネガ及びポジフィルム、ならびにカラー印画紙などに適用することができるが、とりわけ直接鑑賞用に供されるカラー印画紙に適用した場合に本発明の効果が有効に発揮される。

このカラー印画紙をはじめとする本発明のハロ ゲン化理写真感光材料は、単色用のものでも多色 用のものでも良い。多色用ハロゲン化程写真感光 材料の場合には、雑色法色再現を行うために、過 常は写真用カプラーとして、マゼンタ、イエロー、 及びシアンの各カプラーを含有するハロゲン化品

.272身、周 2.474,293号、周 2.521,908号、周 2.895,826号、周 3.034,892号、周 3.311,476号、周 3.458,315号、周 3.476,563号、周 3.583,971号、周 3.591,383号、周 3.767,411号、周 4.004.929号、西独特許出額(OLS) 2.414.830号、周 2.454,329号、特開昭48-59838号、周51-26034号、周 48-5055号、周 51-146828号、周 52-69624号、周 52-90932号などに記載のものである。

本発明のハロゲン化銀写真感光材料に用いられるハロゲン化銀乳剤(以下本発明のハロゲン化銀乳剤(以下本発明のハロゲン化銀乳剤という。)には、ハロゲン化銀として臭化銀、沃臭化銀、沃塩化銀、塩臭化銀、及び塩化銀等の適常のハロゲン化銀乳剤に使用される任意のものを用いることが出来る。

本発明のハロゲン化級乳剤は、硫黄増感法、セレン増感法、進元増感法、黄金属増感法などにより化学機能される。

本発明のハロゲン化級乳剤は、写真環界において、増感色素として知られている色素を用いて、所望の波氏域に光学的に増感できる。

乳剤腺ならびに非感光性腺が支持体上に適宜の脂 数及び膵臓で硬體した構造を有しているが、故郷 数及び膵臓は重点性臓、使用目的によって適宜変 更しても良い。

イエローカプラーとしては、ペンゾイルアセトアニリド系及びピパロイルアセトアニリド系及びピパロイルアセトアニリド系化合物などを用いることができる。その具体例は米国特許 2.875.057号、商 3.285.506号、周 3.408.194号、周 3.551.155号、周 3.582.322号、周 3.725.072号、周 3.891.445号、西独特作 1.547.868号、西独出版公開 2.219,917号、周 2.261.361号、周 2.414.006号、英国特許 1.425,020号、特公昭51-10783号、特爾昭47-26133号、周 48-73147号、周 51-102636号、周 50-6341号、周 50-123342号、周 50-130442号、周 51-21827号、周 50-87650号、周 52-82424号、周 52-115219号などに記載されたものである。

シアンカプラーとしては、フェノール系化合物、 ナフトール系化合物などを用いることができる。 その具体例は、米国特許 2,369,929号、同 2,434

本発明のハロゲン化銀写真感光材料には、色カプリ防止剤、硬膜剤、可塑剤、ポリマーラテックス、常外線吸収剤、ホルマリンスカペンジャー、媒染剤、現像促進剤、現像環域剤、受光道白剤、マット剤、清剤、帯電防止剤、界面活性剤等を任意に用いることができる。

本発明のハロゲン化機写真感光材料は、2種々ののカラー現象処理を行うことにより面像を形成することができる。

[発明の具体的効果]

本発明のマゼンタカプラーとマゼンタ色素画像安定化剤を含有するハロゲン化態写真感光材に変中成がいて、性寒、特に光、熱、温度に対し受中成が小さいマゼンタ色素画像の歴年性を向上させ、具体的には、光に対する、磁色、光、熱、温度に対しまれるものである。



[発明の具体的実施例]

以下支援例を示して本発明を具体的に説明するが、本発明の支援の重接がこれにより整定されるものではない。

宝篮倒 1

ポリエチレンで両面ラミネートされた域支持体上に、ゼラチン(15.0mg/100cm)、下記に示すマゼンタカプラー(1)(6.0mg/100cm)を2.5ージーtertーオクチルハイドロキノン(0.8mg/100cm)と共にジプチルフタレート(5.0mg/100cm)に溶解し乳化分散した後、塩臭化繊乳剤(臭化維80モル%、塗布維量 3.8mg/100cm)と連合し塗布、乾燥して試料1を得た。

上記試料1にマゼンタ色素画像安定化剤として、 比較化合物 - 1をマゼンタカプラーと等モル最加 した試料2を得た。

上記試料1に本発明のマゼンタ画像安定化期8 - 11をカプラーと等モル抵加して試料3を得た。 上記試料1のマゼンタカプラーを本発明のマゼンタカプラー例示No.9、20、46(連布銀 量 2.3eg/100cg)に、それぞれ代えた以外は段極にして試打No.4、7、10を符だ。

上記試料4、7、10において、それぞれ前記マセンタ色素菌施安定化剤として比較化合物-1をカプラーと存毛ル最加してそれぞれ試料5、8、11を持、さらに比較化合物-1に代えて、本理・明のマセンタ菌療安定化剤B-11をカプラーと・等モル最加してそれぞれ試料6、9、12を得た。

」に使カプラー(1) C4	
ин-{	
CI	инсосн.,
C & 比较化合物 - 1	

上記で得た試料を常法に従って光学機を通して 電光後、次の工程で処理を行った。

[別建工程]	组理温度	近理時間
竞色观叠	336	3 9 3 0 9
混白定着	3 3 °C	19308
水 洗	3 3 °C	3 🕱
挖 鱼	50~80°C	2 5)
各処理波の成	1分は以下の通りであ	٥.

[発色現象波]	
ベンジルアルコール	122
ジェチレングリコール	102
炭酸カリウム	25 g
臭化ナトリウム	0.8 g
無水亜賀麗ナトリウム	2.0 g
ヒドロキシルアミン領最遠	2.5 g
N - エチル - N - B - メタンスルホン	
アミドエチルー3-メチルー4-	
アミノアニリン領産塩	4.5 g
水を加えて1ℓとし、N80Hにより	pH 10.
に調整.	•

[混白定者被]

度を以下の条件で選定した。

	Ŧ	#			7	ン	ŧ	=	ゥ	۵								1	20	g		
	×	9	•	ĕ	Ħ	R	t	۲	ij	ゥ	4								1 5	9		
	無	水	₫			ナ	۲	ij	ゥ	4									3	g		
	ε	D	T	A	第	2	Ħ	7	ン	ŧ	=	ゥ	۵	2					6 5	9		
	*	۶	70	ì	τ	1	2	۲	ı		p	Н	운	6	. 7	~	6	. 8	ĸ	Ħ	笈	•
	Ł	Z	T	Ŋ	理	ŧ	n	E	Ħ	Ħ	1	~	1	0	ŧ	2	度	٤t	(ψ	西	
₹	畧	寅	I	*	株	式	슸	社		K	D	-	7	R	낖)	۶	用	67	τ	3	

上記各処理務試料をキセノンフェードメーターに 1 4 日間照射し、色素画像の耐光性と未発色がの Y ースティンを調べる一方、各試料を 6 0 ℃、8 0 % R H の高温、高温の雰囲気下に 1 4 日間放置し、色素画像の耐湿性と未発色がの Y ースティンを調べた、得られた結果を第 1 表に示す。

但し、色素画像の耐光性、耐湿性の各項目の評価は以下の通りである。

【残存率]

初盟度 1.0に対する耐光、耐湿試験後の色素機 留パーセント。 [YS]

耐光、耐度試験使のYーステインの重度から、耐光、耐度試験的のYーステインの重度を差し引いた値。

新 1 素

		色素面及	# S 14					
战四番号	カプラー	安定化剂	新) 残存率	YS	元存率			
1(比較)	比較カプラー	-	35%	0.60	88%	0.53		
	(1)							
2 (比較)	比較カプラー	比较化合物	37	0.59	. 89	0.56		
	(1)	- 1						
3(比較)	比较カプラー	B-11	45	0.54	94	0.52		
	(1)							
4 (比較)	9	-	22	0.08	100	0.07		
5 (比 税)	9	比较化合物	60	0. 11	102	0.08		
		- 1						
6 (本発明)	9	B-11	73	0.05	101	0.06		
7(比较)	20	_	30	0.06	102	0.06		
8(比較)	20	比较化合物	69	0.07	100	0.07		
		- 1						
9 (木発明)	20	B-11	n	0.05	98	0.07		
10 (比段)	48	_	15	0.08	100	0.09		
11 (比較)	46	比较化合物	54	0.11	97	0.10		
		- 1			"			
12 (本発明)	46	B-11	70	0.07	99	0.08		

カプラーとマゼンタ色素面配安定化剤を第2表に示す組み合わせで、実施例1と全く周じように進布し、試料13~28を作製した。試料13~28を実施例1に記載された方法で処理した。更にこれらの試料を実施例1と関係に耐光性試験を施して第2表に示す結果を得た。

比較カプラー(2)

X 视 A

第1表から明らかなように、本発明のカプラーを使用して作製された試料4、7、10は受力のようとは料4、7、10は受力のようには料4、7、10は受力のようとは発力のは、対して作成されたは料1に比べ、耐力のは、対して作品をは、対して作品を発生して作品を発力して作品を発生したがある。は対して作品を発生して作品を発生しているが耐光は最でのイースティンを通過は改良されるが耐光は最でのイースティンを改良することはできない。

一方、本発明のカプラーと色素面色安定化剤を用いて存製された試料 6。9。12では、光、熱、温度に対する耐性試験で色素面色の磁色が小さく、また未発色部のYーステインもほとんど発生しないことがわかる。これは従来の4当重型の3ーアニリノー5ーピラゾロン型カプラーと比較または本発明の色素面色安定化剤とのいずれの組み合わせ(試料 2、3)でも出来なかったことである。

実施例 2

5 2 **5**

試料器号	カアラー	色素菌量	耐火	t 性
		安定化剂	残存率	YS
13 (比 校)	比較カプラー	8 - 11	49	0.54
	(2)			
14 (比 較)	比較カアラー	B - 13	46	0.53
	(2)			
15 (比 校)	比較カプラー	PH- 8	60	0.55
	(2)			
16 (比 校)	比較カプラー	PH-10	61	0.61
	(2)			
17(比 校)	18	PH - 8	54	0.13
18 (比較)	18	PH-10	56	0.14
19 (比 校)	29	PH - 8	62	0.16
20(比較)	29	PH-10	63	0.15
21(本発明)	18	B - 1	73	0.06
22(本発明)	18	8 – 11	74	0.06
23(本発明)	29	8-11	73	0.05
24(本兒明)	29	B - 13	68	0.07
25(本発明)	29	8 - 14	70	0.07
28(本発明)	29	B-11	78	0.08
		PH - 8	l	
27(本発明)	29	8-11	81	0.10
		PH-10		1
28(本発明)	29	B-11	82	0.10
	1	PH-13	İ	

(第2表において、試料26、27および28にはモル比で8-11とPH化合物を2:1の割合で用い、色素面像安定化剤の建築は他の試料に用いた色素面像安定化剤と難じモル像である。)

第2表から明らかなように、従来から用いられている、4当量型の3ーアニリノー5ーピラゾロン型カプラーに本発明のマゼンタ色素面色安定化剤のカプラーに従来よく用いられているマゼンタ色素面を分別ではある。19.20)では数での研究とはできず、本発明のカプラーと本発明のようとはできず、本発明のカプラーとならないではいめては配した改良項目をすべてを達成できることがもある。

また、本発明のカプラーに本発明の色景画像安定化剤及び従来の色景画像安定化剤を併用した場合(試料26、27、28)では、耐光試験での ソーステインは若干増加するが競存率においては 併用による相乗効果が明らかに繋められる。

第3日:毎日性ハロゲン化業乳剤器

前記マゼンタカプラー例示 N o. 2 5 を 3.5mg/100cm 、 経理性協具化級乳剤(臭化級80モル%含有)を扱に換算して 2.5mg/100cm 、 ジプチルフタレートを 3.0mg/100cm 、 及びゼラチンを12.0mg/100cm となる様に独設した。

第4層:中間層

紫外線吸収剤の2-(2-ヒドロキシ-3sec - ブチル-5-t - ブチルフェニル) ペンソ トリアソールを 2.5mg/100cg、ジープチルフタ レートを 3.0mg/100cg、2、5-ジーt - オク チルハイドロキノンを 0.5mg/100cg 及びゼラチ ン12.0mg/100cg となる様に複数した。

第5回:赤感性ハロゲン化観乳剤腫

シアンカプラーとして 2 ー 【αー(2。4 ージー tーペンチルフェノキシ)プタンアミド】 - 4。6 ージクロロー 5 ーエチルフェノールを 4.2 mg/100cg、永感性進臭化級乳期(臭化級8 O モル%含有)を銀に換算して 3.0 mg/100cg、トリクレジルフォスフェートを 3.5 mg/100cg 及びセラチ

宝压例3

ポリエチレンで両面ラミネートした抵支持体上に、下記の各語を支持体制から順次連設し、多色用ハロゲン化機写真感光材料を作成し、試料29を発た。

第1層:青感性ハロゲン化差れ期間

イエローカアラーとしてαーピパロイルーαー(2.4ージオキソー1ーペンジルイミダソリジンー3ーイル)ー2ークロロー5ー[アー(2.4ージー 1ーアミルフェノキシ)アチルアミド]アセトアニリドを 6.8mg/100cg、青感性塩臭化産乳剤(臭化糖85モル%含有)を単に換算して3.2mg/100cg、ジーアチルフタレートを 3.5mg/100cg、ウェアチンを13.5mg/100cgの適布付量となるように連盟した。

第2層:中國器

2,5-ジーt ーオクチルハイドロキノンを 0.5mg/100cg、ジープチルフタレートを 0.5mg /100cg 及びゼラチンを 9.0mg/100cg となる様 に連設した。

ンを11.5mg/100cg となる様に強設した。

第6層:中間是

第4億と同じ。

第7章:是注意

せラチンを 8.0mg/100cm となるほに遠設した。 上記試料29において、第3層に本発明のマゼンタ色素画像安定化剤を第3表に示すような割合で添加し、透層試料30~38を作成し、実成別1と関係に露光し、処理した後、耐光試験(キセノンフェードメータに20日間照射した)を行った。結果を併せて第3表に示した。

以認由

85 3 8

,	2#32	章 治 章	マゼンタ色素
黑耳香马	安定化剂	モル%/カプラー	面量耐光残存率
29 (比 校)	-	-	21%
30(本発明)	B - 1	50	50
31 (本発明)	8 - 1	100	65
32 (本発明)	B - 1	150	80
33 (本発明)	B-11	50	52
34 (本発明)	8-11	100	68
35 (本発明)	B-11	150	82
36 (本発明)	B - 14	50	48
37 (本発明)	B - 14	100	62
38 (本発明)	B - 14	150	76

以系統白

この結果から、本発明の色素面像安定化用は、本発明のマゼンタカアラーの色素面像安定化に有効であり、その結果は壁加量を増す程大きくなる。さらに、本発明の試料ではマゼンタ色素の凝色が低めて小さく、全体のカラー写真感光が料としてのイエロー、シアンのカアラーとでカラーバランスが良く、色再現性の極めて良好なものであることがわかる。

また、試料31における本発明の色素画量安定

用B-1をB-3、B-10、B-17、B
31、B-37、B-39、B-44、B-45

にそれぞれ置きかえて周様に試験した枯小小さら

れの試料もマゼンタ色素の基色が低めて小っス全

体のカラー写真材料としてのカラーパラン素画色な

と用が有効に作用していることがわかった。

特許出職人 小西六写真工桌施式会社 代 理 人 弁理士 市之爾 含夫名布斯 宏紹